PMENT COOPERATION TREATS

From the INTERNATIONAL E	BUREAU
--------------------------	--------

NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2) Date of mailing (day/month/year) (7 June 2000 (07.06.00) International application No. PCT/EP99/08645 International filing date (day/month/year) 10 November 1999 (10.11.99) Applicant KLEIN, Johann et al 1. The designated Office is hereby notified of its election made: \[\begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c		Trom the little
United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE International application No. PCTT/EP99/08645 International filing date (day/month/year) 10 November 1999 (10.11.99) Applicant KLEIN, Johann et al 1. The designated Office is hereby notified of its election made: X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on: 06 May 2000 (06.05.00) in a notice effecting later election filed with the international Bureau on: The election Was not made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.7(b). The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes Claudio Borton Claudio Borton	PCT	То:
Office Box PCT Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE in its capacity as elected Office In its capacity as elected Office Applicant's or agent's file reference H 3497 PCT International filling date (day/month/year) 10 November 1999 (10.11.99) Applicant KLEIN, Johann et al 1. The designated Office is hereby notified of its election made: X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on: O6 May 2000 (06.05.00) in a notice offecting later election filed with the International Bureau on: Was not made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b). The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes Office Box PCT Washington, D.C.20231 in its capacity as elected Office Applicant's or agent's file reference H 3497 PCT 17 November 1998 (17.11.98) 17 November 1998 (17.11.98) 18 November 1998 (17.11.98) Applicant November 1998 (17	NOTIFICATION OF ELECTION	Assistant Commissioner for Patents
Date of mailing (day/month/year) 07 June 2000 (07.06.00) International application No. PCT/EP99/08645 International filing date (day/month/year) 10 November 1999 (10.11.99) Applicant KLEIN, Johann et al 1. The designated Office is hereby notified of its election made:	(PCT Rule 61.2)	
ETATS-UNIS D'AMERIQUE in its capacity as elected Office International application No. PCT/EP99/08645 International filing date (day/month/year) 10 November 1999 (10.11.99) Applicant KLEIN, Johann et al 1. The designated Office is hereby notified of its election made: Yes in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on: OS May 2000 (06.05.00)	(PCT Nule 01.2)	Box PCT
International application No. PCT/EP99/08645 International filing date (day/month/year) 10 November 1999 (10.11.99) Applicant KLEIN, Johann et al 1. The designated Office is hereby notified of its election made: X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on: 06 May 2000 (06.05.00) in a notice effecting later election filed with the International Bureau on: 2. The election X was was not made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b). The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombottes Authorized officer Claudio Borton		
International application No. PCT/EP99/08645 International filing date (day/month/year) 10 November 1999 (10.11.99) Applicant KLEIN, Johann et al 1. The designated Office is hereby notified of its election made: X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on: 06 May 2000 (06.05.00) in a notice effecting later election filed with the International Bureau on: was not made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b). The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombottes Claudio Borton		1
Intermational filing date (day/month/year) 10 November 1999 (10.11.99) Applicant KLEIN, Johann et al 1. The designated Office is hereby notified of its election made: X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on: O6 May 2000 (06.05.00) in a notice effecting later election filed with the International Bureau on: Was not was not made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b). The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes Authorized officer Claudio Borton Clau	07 June 2000 (07.06.00)	
International filing date (day/month/year) 10 November 1999 (10.11.99) Applicant KLEIN, Johann et al 1. The designated Office is hereby notified of its election made: X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on: O6 May 2000 (06.05.00) in a notice effecting later election filed with the International Bureau on: 2. The election X was was not made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b). The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes Claudio Borton		1
Applicant KLEIN, Johann et al 1. The designated Office is hereby notified of its election made: X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on: 06 May 2000 (06.05.00) in a notice effecting later election filed with the International Bureau on: 2. The election X was was not made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b). The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes Authorized officer 34, chemin des Colombettes Claudio Borton		
The liternational Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes The designated Office is hereby notified of its election made: X In the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on: O6 May 2000 (06.05.00) In a notice effecting later election filed with the International Bureau on: Was International Bureau of WIPO (34. chemin des Colombettes) Authorized Officer (Claudio Borton) Claudio Borton (Claudio Borton)		
1. The designated Office is hereby notified of its election made: X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on: O6 May 2000 (06.05.00) in a notice effecting later election filed with the International Bureau on: 2. The election X was was not was was not made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b). The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes Authorized officer Claudio Borton	Applicant	
X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on: 06 May 2000 (06.05.00) in a notice effecting later election filed with the International Bureau on: 2. The election X was was not was not was not was not was not was not was 2.2(b). The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes Authorized officer Claudio Borton	KLEIN, Johann et al	
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes Claudio Borton	in the demand filed with the International Preliminar 06 May 2000 (in a notice effecting later election filed with the International Preliminar 2. The election X was was not made before the expiration of 19 months from the priority	ry Examining Authority on: (06.05.00) national Bureau on:

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Form PCT/IB/331 (July 1992)

Company of the second of the s

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

EP9908645

	·	

Translation

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference H 3497 PCT	FOR FURTHER ACTION	See Notification of Transmittal of Internationa Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)					
International application No. PCT/EP99/08645	International filing date (day/more 10 November 1999 (10	(======================================					
International Patent Classification (IPC) or n C08K 3/30		.11.99) 17 November 1998 (17.11.98)					
Applicant HENKEL K	OMMANDITGESELLSC	HAFT AUF AKTIEN					
at the designation of the appropriate to the approp	pricant according to Afficie 36.	red by this International Preliminary Examining					
2. This REPORT consists of a total of4 sheets, including this cover sheet. This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).							
These annexes consist of a to	al of sheets.	inventive step and industrial applicability					
3. This report contains indications relations	ng to the following items:	夏上門					
I Basis of the report		DEIVED CENTE					
II Priority		·811					
III Non-establishment o	f opinion with regard to novelty,	inventive step and industrial applicability					
IV Lack of unity of inve	ntion						
V Reasoned statement citations and explana	under Article 35(2) with regard to tions supporting such statement	o novelty, inventive step or industrial applicability;					
VI Certain documents c	ted						
VII Certain defects in the	international application						
VIII Certain observations	on the international application	-					
Date of submission of the demand	Date of con	mpletion of this report					
06 May 2000 (06.05.00]	25 August 2000 (25.08.2000)					
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authorized	Authorized officer					
Facsimile No.	Telephone	Telephone No.					

Form PCT/IPEA/409 (cover sheet) (January 1994)

					,
			•	3	9
	-				
					<u>د</u> ِ ،
					•
				•	

International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/EP99/08645

I. Basi	s of ti	he report			······································
1. This unde	repor	rt has been drawn cle 14 are referred to	on the basis of o in this report a	(Replacement sheet us "originally filed"	ets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):
	\boxtimes	the internationa	ıl application as	s originally filed.	
	\boxtimes	the description,	pages	1-21	, as originally filed,
	-		pages		, filed with the demand,
			pages		, filed with the letter of
			pages		, filed with the letter of
		the claims,	Nos.	1-11	_ , as originally filed,
	-				_ , as amended under Article 19,
					, filed with the demand,
					_ , filed with the letter of,
					, filed with the letter of
	\square	the drawings,			, as originally filed,
'		the diamings,			_, as originally filed, _, filed with the demand,
					_ , filed with the letter of ,
					, filed with the letter of,
o The a	nd	lments have resulte			, fried with the fetter of
2. 1110 L	me				
		the description,			
		the drawings,	sheets/fig		
,	to go	report has been est beyond the disclos observations, if nec	osure as med, as	some of) the ame s indicated in the	endments had not been made, since they have been considered supplemental Box (Rule 70.2(c)).

* - -

ţ.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/99 /08645

Reasoned statement under Article 3 citations and explanations supporting		inventive step or industrial appl	icability;
Statement			
Novelty (N)	Claims	1-11	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1-11	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-11	YES
	Claims		NO

- 2. Citations and explanations
 - The international search report citations pertain to compositions containing water-soluble and water-dispersible polymers nor specify the size or size distribution of the FGD gypsum particles used there. Neither do they suggest that it could be advantageous to use FGD gypsum particles of the size distribution defined in Claim 1 in the compositions which contain water-soluble or water-dispersible polymers.

-- ,

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/99 /08645

owing defects in the form or contents of the international a	application have been noted:
The indications in column A	[%] of the table on page 21,
group in the middle, do not s	seem to be correct.



VERTRAG ÜBER I INTERNATIONALE ZUSAM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

3 0 AUG 2000

WIPO

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeiche	en des Ar	nmelders oder Anwalts	<u></u>		sighe Mitteil	lung über die Übersendung des internationalen		
H 3497 P	CT		WEITERES VORGE	HEN		Prüfungsbericht (Formblatt PCT/IPEA/416)		
Internationa	iles Akter	nzeichen	Internationales Anmelded	atum(Tag/	Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)		
PCT/EP9	9/0864	5	10/11/1999			17/11/1998		
Internationa C08K3/30		tklassification (IPK) oder i	nationale Klassifikation und	IPK				
Anmelder HENKEL	KOMM	IANDITGESELLSCH	HAFT AUF AKTIEN et.	al.				
			fungsbericht wurde von d elder gemäß Artikel 36 ü			onale vorläufigen Prüfung beauftragte		
2. Diese	r BERIC	HT umfaßt insgesamt	4 Blätter einschließlich	dieses D	eckblatts.			
ui B	nd/oder ehörde	Zeichnungen, die geä	ndert wurden und dieser chtigungen (siehe Regel	m Bericht	zugrunde	tter mit Beschreibungen, Ansprüchen liegen, und/oder Blätter mit vor dieser t 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PC1		
3. Diese	_	t enthält Angaben zu f irundlage des Berichts	-					
- 11	•	riorität						
111				heit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit				
اV V	⊠B		-			der erfinderische Tätigkeit und der ung dieser Feststellung		
VI	□в	estimmte angeführte l	Jnterlagen					
VII	⊠в	estimmte Mängel der	internationalen Anmeldu	ng				
VIII	□в	estimmte Bemerkung	en zur internationalen Ar	nmeldung)			
Datum der	Einreichu	ing des Antrags		Datum de	r Fertigstellu	ng dieses Berichts		
06/05/20	00			25,08.20	00			
Name und Prüfung bea	auftragter Europä D-8029 Tel. +4	hrift der mit der internation Behörde: isches Patentamt 8 München 9 89 2399 - 0 Tx: 523656 19 89 2399 - 4465		Van de	chtigter Bedie Panne, V	Company of the Control of the Contro		

•

.

.

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/08645

I.	Grun	dlage	des	В	richts
----	------	-------	-----	---	--------

1. Dieser Bericht wurde erstellt auf der Grundlage (*Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten.*):

	nich	nt beigefügt, weil sie				20 20 710 711		, p. a g c.	· •g	,,,,,,,	
	Bes	schreibung, Seiten	1:								
	1-2	1	ursprünglich	e Fass	ung						
	Pat	entansprüche, Nr.	:			•					
	1-1	1	ursprünglich	e Fass	ung						
	Zei	chnungen, Blätter	:								
	1/2,	2/2	ursprünglich	e Fass	ung						
2.	Auf	grund der Änderung	gen sind folge	ende Ur	nterlagen fort	gefallen:					
		Beschreibung,	Seiten:								
		Ansprüche,	Nr.:								
		Zeichnungen,	Blatt:								
3.		Dieser Bericht ist o angegebenen Grü eingereichten Fas	nden nach A	uffassu	ng der Behör	de über d					
4.	Etw	vaige zusätzliche Be	emerkungen:								
v.	Bed	gründete Feststelle	ung nach Ari	tikel 35	(2) hinsichtl	ich der N	euheit, d	ler erfind	lerische	n Tätigkei	t und der
		verblichen Anwen									
1.	Fes	ststellung									
	Neu	uheit (N)		Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	1-11					
	Erfi	nderische Tätigkeit	(ET)	Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	1-11					
	Gev	werbliche Anwendb	arkeit (GA)	Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	1-11					

.

6,

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**



Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/08645

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

ì



INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/08645

Die im Recherchenbericht enthaltenen Dokumente betreffen weder Zusammensetzungen, welche in Wasser lösliche oder in Wasser dispergierbare Polymere enthalten, noch eine Angabe hinsichtlich der Grösse oder der Grössenverteilung der dort eingesetzten REA-Gipspartikeln.

Sie legen auch nicht nahe, dass es vorteilhaft sein könnte, in den Zusammensetzungen, welche in Wasser lösliche oder in Wasser dispergierbare Polymere enthalten, REA-Gipspartikel der in Anspruch 1 definierten Grössenverteilung einzusetzen.

11 Die Angaben in der Spalte A [%] der Tabelle auf der Seite 21, mittlere Gruppe, scheinen nicht zu stimmen.

Formblatt PCT/Beiblatt/409 (Blatt 1) (EPA-April 1997)

.

TORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7: WO 00/29473 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: C08K 3/30 **A1** (43) Internationales 25. Mai 2000 (25.05.00) Veröffentlichungsdatum:

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/08645

(22) Internationales Anmeldedatum:

10. November 1999

(10.11.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 53 006.4

17. November 1998 (17.11.98)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]; Henkelstrasse 67, D-40589 Düsseldorf (DE).

(72) Erfinder: und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KLEIN, Johann [DE/DE]; Urdenbacher Acker 20a, D-40593 Düsseldorf (DE). SCHILLING, Gaby [DE/DE]; Bilker Allee 43, D-40219 Düsseldorf (DE). GIPMANN, Sabine [DE/DE]; Innsbrucker Strasse 31, D-40789 Monheim (DE). SCHÜTZE, Ralph [DE/DE]; Menzelweg 36, D-40724 Hilden (DE). KÖPNICK, Friedhelm [DE/DE]; Gumbertstrasse 166, D-40229 Düsseldorf (DE). LOTH, Helmuth [DE/DE]; Bröhmkenweg 24, D-45136 Essen (DE). HELPEN-STEIN, Klaus [DE/DK]; Klosterhofweg 15, D-41199 Mönchengladbach (DE). KLAUCK, Wolfgang [DE/DE]; Dresdener Strasse 12, D-40670 Meerbusch (DE). MAI,

Claudia [DE/DE]; Otto-Hahn-Strasse 127, D-40591 Düsseldorf (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, BY, CA, CN, CZ, HR, HU, ID, IN, IS, JP, KR, LT, LV, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, VN, YU, ZA, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: PREPARATION CONTAINING GYPSUM FROM FLUE GAS DESULPHURISATION, METHOD FOR USING THE SAME AND USE THEREOF

(54) Bezeichnung: ZUBEREITUNG MIT EINEM GEHALT AN REA-GIPS, VERFAHREN ZU DEREN HERSTELLUNG UND VERWENDUNG DER ZUBEREITUNG

(57) Abstract

The present invention relates to a preparation containing a water-soluble polymer or a water-dispersible polymer, or a mixture of the two or more, and at least one filler that may consist of gypsum particles from flue gas desulphurisation (REA-gypsum particles), wherein said particles have a particular-size distribution value x50 of between 13 and 500 μ m. This invention also relates to a method for producing such a preparation as well as to the use thereof.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft eine Zubereitung, enthaltend ein wasserlösliches Polymeres oder ein wasserdispergierbares Polymeres, oder ein Gemisch aus zwei oder mehr davon, und mindestens einen Füllstoff, wobei als Füllstoff Gipspartikel aus Rauchgasentschwefelungsanlagen (REA-Gipspartikel) mit einem Wert für die Teilchengrößenverteilung x50 von 13 bis 500 μm enthalten sind. Weiterhin betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung einer solchen Zubereitung sowie deren Verwendung.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AΤ	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	ТJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	ΙE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko	OB	Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen	2	Zimonowe
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 00/29473 PCT/EP99/08645

Zub r itung mit inem Gehalt an REA-Gips, Verfahr n zu deren Herstellung und V rwendung der Zubereitung

Die Erfindung betrifft eine Zubereitung, enthaltend ein wasserlösliches Polymeres oder ein wasserdispergierbares Polymeres, oder ein Gemisch aus zwei oder mehr davon und Gipspartikel aus Rauchgasentschwefelungsanlagen (REA-Gips) mit einem Wert für die Teilchengrößenverteilung x50 von 13 bis 500 μ m, ein Verfahren zu deren Herstellung und ihre Verwendung.

Anorganische, inerte Füllstoffe und polymere Materialien werden häufig im Gemisch miteinander eingesetzt. In Abhängigkeit vom Massenverhältnis von Füllstoff zum polymeren Material lassen sich dem aus einem solchen Gemisch erhältlichen Endprodukt Eigenschaften zuordnen, die bei der Verwendung eines jeweils ausschließlich aus einem der Materialien bestehenden Werkstoffs (entweder nur Polymer oder nur Füllstoff) gar nicht, oder nur unter großen Schwierigkeiten zu erreichen wären. Die Kombination aus anorganischem inertem Füllstoff und Polymeren wird nicht zuletzt deshalb häufig angestrebt und eingesetzt, weil beide Materialien stark unterschiedliche Eigenschaftsprofile aufweisen, deren Kombination in vielen Anwendungsbereichen nicht nur erwünscht, sondern sogar erforderlich ist.

Füllstoffe, die in der Regel aus einer Vielzahl einzelner, loser Füllstoffpartikel bestehen, verhalten sich häufig gegenüber ihrer Umgebung chemisch inert. Eine formgebende Verarbeitung solcher Füllstoffpartikel ist daher häufig nur zusammen mit einem Bindemittel möglich. Als Bindemittel kommen in diesem Zusammenhang beispielsweise organische oder anorganische Bindemittel in Frage. Eine Ausnahme hiervon bilden diejenigen Füllstoffe, die unter Reaktion mit einem in der Umgebung vorhandenem Reaktionspartner zu festen Massen abbinden können. Beispiele hierfür sind Gips in Form des Anhydrits bzw. verschiedene Kalkverbindungen, die unter Reaktion mit Wasser oder Kohlendioxid aus der Umgebungsluft aushärten können.

Während die oben genannten selbstabbindenden Füllstoffe in der Regel zu spröden, harten Massen aushärten, läßt sich durch Ersatz der anorganischen Werkstoffe durch Polymere oft ein deutlich breiteres Spektrum physikalischer und chemischer Eigenschaften realisieren. Nachteilig wirkt sich beim ausschließlichen Einsatz von Polymeren jedoch in der Regel der im Vergleich zu anorganischen Materialien erhöhte Herstellungsaufwand, sowie deren geringere Härte und chemische Beständigkeit, insbesondere in Hinblick auf Feuerbeständigkeit und Flammschutz, aus.

Besonders die Baustoffindustrie hat in diesem Zusammenhang einen ständig steigenden Bedarf an neuen Materialien, welche die positiven Eigenschaften von Füllstoffen, wie deren chemische Beständigkeit, Hitzeunempfindlichkeit, Verfügbarkeit in großen Mengen und geringen Preis, mit denen der Polymeren kombinieren. Der Bedarf reicht dabei von Oberflächenbeschichtungsmitteln oder Klebstoffen, die in der Regel nur als dünne Schicht auf Oberflächen unterschiedlichster Beschaffenheit aufgetragen werden, über Spachtel- und Dichtungsmassen, bis hin zu Kunststoffen, wie sie beispielsweise als Ummantelung für Stromführungskabel oder als Wasserleitungen eingesetzt werden.

So beschreiben beispielsweise Wirsching, Hüller, Hoffmann und Pürzer in ZKG INTERNATIONAL, Nr.5, 1995 (48. Jahrgang), S. 241 – 256 (Bauverlag GmbH), die Verwendung von Füllstoffen aus REA-Gips. Die Druckschrift beschreibt insbesondere die Verwendung von REA-Gips aus Steinkohlekraftwerken in Klebstoffen, Anstrichstoffen und Kunststoffen. Der Gips wird vor seiner Anwendung als Füllstoff einer Feinmahlung unterzogen, so daß der mittlere Teilchendruchmesser bei etwa 8 – 12 μm und der obere Schnitt des Teilchendurchmessers bei etwa 25 – 50 μm liegt.

Die JP 76-139114 betrifft die Verwendung von REA-Gips als Pigment in Beschichtungsmitteln. Die Druckschrift beschreibt eine Zusammensetzung aus Titandioxid, REA-Gips, Aluminiumsilikat, Ethylen-Vinylacetat Copolymer, Polyvinyla-

cetat, Verdicker und Wasser als eine weiße Emulsion, die als Beschichtungsmittel geeignet ist.

Füllstoffhaltige Polymermaterialien werden oft in Form wässriger Dispersionen angeboten und verarbeitet. Oft weisen solche Materialien bei und nach ihrer Verarbeitung jedoch gravierende Nachteile auf. Zum einen läßt sich oft die Viskosität der Dispersionen nicht auf einen verarbeitungsgerechten Wert einstellen, zum anderen zeigt sich nach der Verarbeitung, in der Regel nachdem der Trockenvorgang abgeschlossen ist, eine deutliche Volumenveränderung der aufgebrachten füllstoffhaltigen Polymermasse gegenüber dem Zeitpunkt des Aufbringens. Eine solche Volumenänderung kann häufig dem Maß, wie es durch die Verdunstung in der Dispersion enthaltenen Wassers zu erwarten wäre, entsprechen.

Insbesondere bei füllstoffhaltigen Polymerdispersionen, die eine "füllende" Funktion wahrnehmen sollen, ist ein solches Verhalten (häufig mit "Schrumpf" oder "Beifallen" bezeichnet) unerwünscht. So wird beispielsweise bei Oberflächenbeschichtungen häufig auf einen Ausgleich struktureller Unebenheiten des Untergrundes Wert gelegt. Bei Spachtel- oder Dichtungsmassen ist es beispielsweise erwünscht, daß der ausgefüllte oder abzudichtende Hohlraum auch nach dem Trocknen der eingebrachten Masse noch möglichst vollständig in dem Umfang ausgefüllt wird, in dem die Dispersion ursprünglich eingebracht wurde.

Das Beifallen von Spachtelmassen führt außerdem häufig beim Trocknen der Spachtelmasse zu einer Rißbildung in der Spachtelmasse selbst, die neben in der Regel augenfälligen optischen Nachteilen oft auch Angriffspunkte für das Eindringen von korrosiven Verbindungen oder Feuchtigkeit darstellt. Der optische Eindruck und die Haltbarkeit einer solchen ausgefüllten Stelle werden dadurch oft drastisch reduziert.

Oft werden füllstoffhaltige Polymermaterialien als Klebstoffe, insbesondere in Form von Dispersionsklebstoffen, eingesetzt. Solche Klebstoffe weisen jedoch oft

eine mangelnde Elastizität auf, die für die Haltbarkeit der Klebeverbindung unter Beanspruchung häufig nachteilig ist.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung besteht nun darin, diesen Nachteilen abzuhelfen. Gelöst wurde die erfindungsgemäße Aufgabe durch eine Polymerzusammensetzung, die neben einem wasserlöslichen oder wasserdispergierbaren Polymeren oder einem Gemisch aus zwei oder mehr solcher Polymerer noch Füllstoffpartikel enthält, wobei als Füllstoffpartikel Gipspartikel aus Rauchgasentschwefelungsanlagen enthalten sind, deren Teilchengrößenverteilung einen mittleren Durchmesser (x50) von etwa 13 bis etwa 500 µm aufweist.

Gegenstand der Erfindung ist demnach eine Zubereitung, enthaltend ein wasserlösliches Polymeres oder ein wasserdispergierbares Polymeres, oder ein Gemisch aus zwei oder mehr davon, und Füllstoffpartikel, wobei als Füllstoffpartikel Gipspartikel aus Rauchgasentschwefelungsanlagen (REA-Gips) mit einem Wert für die Teilchengrößenverteilung x50 von 13 bis 500 μ m (gemessen mit Sympatec Helos H0720 in Isopropanol) enthalten sind.

Unter einer "Zubereitung" wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung jedes Gemisch verstanden, das die oben genannten Bestandteile enthält. Es kann sich dabei um ein Gemisch handeln, das bereits in einer für den vorgesehenen Anwendungszweck geeigneten Form vorliegt (beispielsweise bereits mit einer geeigneten Menge Wasser versehen) oder das zunächst vom Anwender in eine für die Anwendung geeignete Form gebracht werden muß, beispielsweise als in Wasser dispergierbares Pulver.

Unter einem "wasserlöslichen Polymeren oder wasserdispergierbaren Polymeren" wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung ein Polymeres verstanden, das im Gemisch mit Wasser entweder eine monokulardisperse Lösung, ein im wesentlichen stabiles Gel oder Kolloid oder eine im wesentlichen stabile Dispersion ergibt. Es spielt im Rahmen der vorliegenden Erfindung keine Rolle, ob die Stabilität der

genannten wäßrigen Zubereitungsformen sich bereits aus der Eigenschaft des Polymeren selbst ergibt oder durch Zusatzstoffe wie Emulgatoren, Stabilisatoren, Gelbildner oder dergleichen unterstützt wird.

Die erfindungsgemäße Zubereitung kann beispielsweise nur ein bestimmtes wasserlösliches Polymeres oder ein bestimmtes wasserdispergierbares Polymeres enthalten. Es ist jedoch genauso gut möglich, daß die Zubereitung ein Gemisch aus zwei oder mehr wasserlöslichen Polymeren oder ein Gemisch aus zwei oder mehr wasserdispergierbaren Polymeren enthält. Ebenfalls ist es im Rahmen der vorliegenden Erfindung möglich, daß die Zubereitung ein Gemisch aus einem oder mehreren wasserlöslichen Polymeren und einem oder mehreren wasserdispergierbaren Polymeren enthält.

Die Wasserlöslichkeit bzw. Selbstdispergierbarkeit von Polymeren kann beispielsweise auf der Anwesenheit von anionischen oder katonischen Gruppen beruhen, wie sie üblicherweise zum Erreichen eines solchen Zweckes an Polymeren vorliegen. Ebenso ist es möglich, daß zur Erzielung von Wasserlöslichkeit bzw. Wasserdispergierbarkeit an einem im Rahmen der vorliegenden Erfindung einsetzbaren Polymeren nichtionische Gruppen angebracht werden, die zu einer Wasserlöslichkeit bzw. Wasserdispergierbarkeit des Polymeren führen.

Als katonische Gruppen sind beispielsweise quaternisierte Aminogruppen geeignet, als anionische Gruppen eignen sich insbesondere Säuregruppen.

So können beispielsweise wasserlösliche Polymere im Rahmen der vorliegenden Erfindung eingesetzt werden, wie sie durch Polymerisation von Monomerbestandteilen erhältlich sind, die den Polymeren Wasserlöslichkeit verleihen. Hierzu zählen beispielsweise die Polymerisate der Acrylsäure und die durch Polyaddition von Alkylenoxiden erhältlichen Polymeren. Ebenfalls geeignet sind Polymere, die in Wasser "selbstdispergierbar" sind. Unter dem Begriff "selbstdispergierbare Polymere" werden Polymere verstanden, die ohne Zugabe von Emulgatoren oder

Dispergatoren in Wasser eine im wesentlichen stabile Dispersion bilden. In der Regel weisen solche Polymeren als funktionelle Gruppen beispielsweise Carbonsäuregruppen, Sulfonsäuregruppen, Phosphonsäuregruppen oder Kettensegmente aus Polyethylenoxid, oder ein Gemisch aus zwei oder mehr der genannten funktionellen Gruppen, auf.

Polymere, die weder wasserlöslich noch "selbstdispergierbar" sind, können beispielsweise mit Hilfe handelsüblicher Emulgatoren oder Dispergatoren in Wasser in eine im wesentlichen stabile Emulsion oder Dispersion überführt werden.

Zu den geeigneten Polymeren zählen beispielsweise Polyurethane, Polyacrylate, Polymethacrylate, Polyvinylesther, Polystyrol und sulfoniertes Polystyrol, Polybutadien und sulfoniertes Polybutadien, Polyamide, Polyesther und Polyvinylchlorid. Ebenfalls geeignet sind entsprechende Co- und Terpolymerisate, wie Etyhlen-Vinylacetat Copolymere (EVA), Styrol-Butadien-Copolymere (SBR), Styrol-Acrylnitril Copolymere (SAN), Styrol-Acrylsäureester Copolymere und dergleichen. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform werden beispielsweise Polymere eingesetzt, wie aus der Polymerisation von Acrylsäureestern bzw. der Co- und Terpolymerisation von Acrylsäureestern mit Acrylnitril, Vinylestern, Maleinaten, Acrylsäure, Styrol und dergleichen erhältlich sind. Derartige Polymere und daraus resultierende Polymersdispersionen werden zum Beispiel in der "Encyclopaedia of Polymer Science and Technology" (Herausgeber Mark, Bikales, Overberger, Menges, 2. Ausgabe, 1989, Wiley, New York, 17, S. 406 – 409) umfassend beschrieben.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform werden zur Herstellung der erfindungsgemäßen Zubereitung wasserlösliche oder wasserdispergierbare Polymere oder deren Gemische eingesetzt, die bereits in gelöster oder dispergierter Form vorliegen. Insbesondere sind dies wäßrige Dispersionen von synthetischen Polymeren wie sie bereits oben genannt wurden, insbesondere Polyurethane, Polymeth)acrylate, Polyvinylester, Polystyrol, Polybutadien, Polyamide oder Polymeth)

lyvinylchlorid, oder Gemische aus zwei oder mehr davon. Auch die entsprechenden Co- und Terpolymerisate, Styrol/Butadien, Styrol/Acrylsäureester sind ebenso im Rahmen der vorliegenden Erfindung verwendbar wie Naturlatices. Die erfindungsgemäß einsetzbaren Dispersionen können beispielsweise durch Suspensions- oder Emulsionspolymerisation der entsprechenden Monomeren hergestellt werden. Sekundärdispersionen, wie sie durch das Dispergieren einer Polymerschmelze in einem geeigneten Medium erhältlich sind, können ebenfalls eingesetzt werden.

Bevorzugt werden Polymerdispersionen, wie sie als Ergebnis von Suspensionsoder Emulsionspolymerisationen, in der Regel kommerziell in großen Mengen erhältlich sind und beispielsweise als Bindemittel für Dispersionsfarben oder Dispersionsklebstoffe eingesetzt werden (siehe beispielsweise Römpp Chemie-Lexikon,
Band 2, Thieme-Verlag, 1990, S. 1010 – 1011, unter ausdrücklicher Bezugnahme
auf die angegebene Literaturstelle und die dort zitierte weitere Literatur). Als Monomere für derartige Polymerdispersionen werden insbesondere ungesättigte,
radikalisch polymerisierbare Verbindungen, wie Acryl- und Methacrylsäureester,
Diene oder Olefine, oder Gemische aus zwei oder mehr davon verwendet. Die
Suspensions- bzw. Emulsionspolymerisation ist beispielsweise in "Ullmann's Enzyklopädie der technischen Chemie" (Band A21, 5. Aufl., VCH, 1987) beschrieben, wobei auf diese Literaturstelle ausdrücklich Bezug genommen wird.

Im Rahmen einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung eingesetzte Polymerdispersionen basieren auf Polyvinylestern wie Polyvinylacetat, sowie Co- und Terpolymeren der Vinylester mit Monomeren, wie Ethylen, Acrylund Methacrylsäureester oder Maleinsäuremono- und -diestern, oder Gemischen aus zwei oder mehr davon. Monomere, die zu Dispersionen führen wie sie im Rahmen der vorliegenden Erfindung eingesetzt werden können, sind beispielsweise in Ullmann's Enzyklopädie der technischen Chemie (Band A22, 1993, VCH, S. 1 – 15) beschrieben. Dispersionen wie sie auf Basis solcher Monomerer hergestellt werden, sind beispielsweise im "Handbook of Additives" (3. Aufl., Chapman

and Hall, S. 381 – 399) beschrieben. Auf die angegebenen Literaturstellen wird hiermit ausdrücklich Bezug genommen.

Im Rahmen einer bevorzugten Ausführungsform geeignete Polymere sind beispielsweise die Copolymere von Vinylacetat, Vinylpropionat oder VeoVa® 9 oder 10 mit weiteren Comonomeren. Unter VeoVa® 9 bzw. 10 werden die Vinylester von tert. Carbonsäuren (Versatic®-Säure 9 bzw. 10) zur Copolymerisation z. B. mit Vinylacetat für Dispersionsfarben, Putze, Betonzusatzmittel, Papier- u. Textilbeschichtungen, Dispersionskleber u. Anstriche verstanden (Hersteller: Deutsche Shell Chemie). Besonders geeignet sind beispielsweise Co- und Terpolymere enthaltend Vinylacetat/Dibutylmaleat, Vinylacetat/n-Butylacrylat, Vinylacetat/2-Ethylhexylacrylat, Vinylacetat/n-Butylacrylat/N-Hydroxymethylacrylamid, Vinylacetat/Crotonsäure, Vinylacetat/VeoVa® 10, Vinylacetat/VeoVa® 10/Acrylsäure, Vinylacetat/VeoVa® 10/n-Butylacrylat, Vinylacetat/N-Hydroxymethylacrylamid, Vinylacetat/Vinyllaurat, Vinylacetat/Vinyllaurat/Vinylchlorid. Vinvlacetat/Ethylen/Vinylchlorid, Vinylacetat/Ethylen/Acrylsäureester, Vinylacetat/Ethylen-/Acrylamid, Vinylacetat/Ethylen N-Hydroxymethylacrylamid, Vinylpropionat, Vinylpropionat/Vinylchlorid, Vinylpropionat/tert-Butylacrylat, VeoVa® 10/Vinylchlorid, VeoVa® 10/Styrol/Acrylsäureester. VeoVa® 10/Styrol/Maleat. VeoVa® 10/Styrol/Acrylsäureester/Maleat VeoVa® und 10/VeoVa® 9/Methylmethacrylat/Butylacrylat, wobei VeoVa® 10 ganz oder teilweise durch VeoVa® 9 ersetzt sein kann.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung werden Polymerdispersionen eingesetzt, die auf Poly(meth)acrylsäureestern basieren, sowie Cound Terpolymere der (Meth)Acrylsäureester mit Monomeren wie Acrylnitril, Vinylestern, Maleinaten, Acrylsäure und Styrol. Derartige Polymerdispersionen werden beispielsweise in "Emulsion Polymerisation and Emulsion Polymers" (1997, John Wiley, S. 619 – 655, New York) umfassend beschrieben und werden als Bestandteil der vorliegenden Offenbarung angesehen.

Im Rahmen einer weiteren Ausführungsform der Erfindung ist der Einsatz kommerziell erhältlicher Dispersionen wie DL 345 (Hersteller: Dow Latex) oder Acronal® DS 3518 (Hersteller: BASF AG) bevorzugt.

Ebenfalls im Rahmen der vorliegenden Erfindung einsetzbar sind wäßrige Polymerdispersionen auf der Basis konjungierter Diene wie Chloropren oder Butadien, sowie Copolymere dieser Diene mit ungesättigten Verbindungen wie Styrol oder Acrylnitril. Derartige Dispersionen sind bekannt und werden beispielsweise in "Emulsion Polymerisation and Emulsion Polymers" (John Wiley, 1997, S. 521 – 561, New York) beschrieben. Auf die genannte Literaturstelle wird hiermit ausdrücklich Bezug genommen.

Neben den genannten Monomeren können zur Herstellung der erfindungsgemäß einsetzbaren Polymerdispersionen Monomere mit zusätzlichen funktionellen Gruppen, wie N-Methylolacrylamid, Hydroxypropylacrylat, (Meth)Acrylsäure oder ein Gemisch aus zwei oder mehr der genannten Verbindungen verwendet werden.

Die erfindungsgemäßen Zubereitungen enthalten als Füllstoff mindestens REA-Gipspartikel mit einem Wert für die Teilchengrößenverteilung x50 von 13 bis 500 μm (gemessen mit Sympatec Helos H0720 in Isopropanol).

In Abhängigkeit von den technischen Gegebenheiten in unterschiedlichen Rauchgasentschwefelungsanlagen entstehen REA-Gipspartikel unterschiedlicher Dimensionen. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung hat sich herausgestellt, daß die erfindungsgemäßen Vorteile sich mit REA-Gipspartikeln mit den oben genannten Werten für die Teilchengrößenverteilung erzielen lassen.

Zur Messung einer Teilchengrößenverteilung und des entsprechenden Wertes x50 können in der Regel unterschiedliche Verfahren angewandt werden. Gängige Verfahren umfassen beispielsweise das Siebverfahren, bei dem eine bestimmte

Menge Partikel mit Hilfe von Sieben unterschiedlicher Maschenweite gesiebt wird. Die Gesamtmenge der Partikel wird dadurch in Fraktionen unterschiedlichen Teilchendurchmessers aufgeteilt, deren Menge als prozentualer Anteil am Gesamtgewicht der untersuchten Partikel angegeben wird. Weitere Möglichkeiten zur Bestimmung der Teilchengrößenverteilung stellen beispielsweise Lichtstreuung und Fraunhofer-Beugung dar. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung wurde die Teilchengrößenverteilung der REA-Gipspartikel bezogen auf das Maßsystem der Fraunhofer-Beugung angegeben. Hierzu wurde ein Meßgerät der Firma Sympatec, Helos H0720 benutzt. Die Teilchengrößenverteilung wurde an einer Suspension in Isopropanol gemessen. Die folgenden Angaben zur Teilchengrößenverteilung beziehen sich auf Messungen mit dem genannten Meßsystem, sind aber nicht auf solche Messungen beschränkt. Die erfindungsgemäßen Vorteile lassen sich in der Regel mit allen REA-Gipspartikeln erzielen, deren Teilchengrößenverteilung, unabhängig vom Meßsystem, etwa im angegebenen Bereich liegt.

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung weisen die REA-Gipspartikel eine untere Grenze für die Teilchengröße x50 von mindestens etwa 25 µm auf. In einer weiteren bevorzugen Ausführungsform beträgt der Wert für die Teilchengrößenverteilung x50 von etwa 30 bis 250 µm. Gute Ergebnisse lassen sich beispielsweise bei Werten für die Teilchengrößenverteilung x50 von etwa 35 bis etwa 200 oder etwa 150 µm erzielen. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung werden REA-Gipspartikel mit einem Wert x50 für die Teilchengrößenverteilung von etwa 40 bis etwa 120 µm, beispielsweise etwa 60 bis etwa 110 µm, insbesondere etwa 80 bis etwa 100 µm eingesetzt.

Es hat sich weiterhin herausgestellt, daß es vorteilhaft ist, wenn die Füllstoffpartikel eine granulare bis stäbchenartige Form aufweisen.

Die erfindungsgemäß als Füllstoffpartikel eingesetzten REA-Gipspartikel zeigen ihre erfindungsgemäßen Vorteile bereits dann, wenn sie als alleiniger Füllstoff eingesetzt werden. In diesem Fall werden in einer bevorzugten Ausführungsform

der Erfindung REA-Gipspartikel mit einem Wert x50 für die Teilchengrößenverteilung von etwa 13 bis etwa 110 μ m, insbesondere von etwa 35 bis etwa 80 μ m eingesetzt.

Im Rahmen einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung werden die REA-Gipspartikel im Gemisch mit mindestens einer weiteren Art anorganischer Füllstoffpartikel eingesetzt.

Unter einer "weiteren Art" anorganischer Füllstoffpartikel werden im Rahmen der vorliegenden Erfindung alle Füllstoffpartikel verstanden, die sich von REA-Gipspartikeln entweder in ihrer chemischen Zusammensetzung, ihrer überwiegenden Raumform (beispielsweise ihrer Kristallform) oder in ihrem Wert x50 der Teilchengrößenverteilung, oder in einer Kombination aus zwei oder mehr der genannten Merkmale, unterscheiden. In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung werden als weitere Art anorganischer Füllstoffpartikel solche Füllstoffpartikel eingesetzt, die sich mindestens im Wert x50 ihrer Teilchengrößenverteilung von dem entsprechenden Wert der Teilchengrößenverteilung der REA-Gipspartikel unterscheiden.

Als weitere Art anorganischer Füllstoffpartikel eignen sich beispielsweise alle anorganischen, gegenüber den weiteren in der erfindungsgemäßen Zubereitung befindlichen Stoffen inerten Füllstoffpartikel. Für die weitere Art anorganischer Füllstoffpartikel gibt es bezüglich des Werts für die Teilchengrößenverteilung x50 keine besonderen Beschränkungen. So können beispielsweise Füllstoffpartikel mit einem Wert für die Teilchengrößenverteilung x50 von etwa 0,01 bis etwa 500 µm im Rahmen der vorliegenden Erfindung eingesetzt werden.

Als weitere Art anorganischer Füllstoffpartikel eignen sich beispielsweise Füllstoffpartikel aus Andalusit, Sillimanit, Kyanit, Mullit, Pyrophyllit, Imogolit oder Allophan. Weiterhin geeignet sind Verbindungen auf der Basis von Natriumaluminaten oder Calciumsilikaten. Ebenfalls geeignet sind Mineralien wie Kieselerde, Calciumsulfat

(Gips), das nicht aus Rauchgasentschwefelungsanlagen stammt in Form von Anhydrit, Halbhydrat oder Dihydrat, Quarzmehl, Kieselgel, Bariumsulfat, Titandioxid, Zeolithe, Leucit, Kalifeldspat, Biotit, die Gruppe der Soro-, Cyclo-, Ino-, Phyllo- und Tectosilikate, die Gruppe der schwer löslichen Sulfate, wie Gips, Anhydrit oder Schwerspat, sowie Calciummineralien, wie Calcit oder Kreide (CaCO₃). Die genannten anorganischen Materialien können im Rahmen der vorliegenden Erfindung einzeln als weitere Art anorganischer Füllstoffpartikel eingesetzt werden. Es ist jedoch ebensogut möglich, ein Gemisch aus zwei oder mehr der genannten Verbindungen einzusetzen. Im Rahmen einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung werden Calcit , Kaolin, Dolomit, Quarzmehl, und Gips (CaSO₄ * 2 H₂O) eingesetzt.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung weisen die Füllstoffpartikel der weiteren Art einen Wert x50 für die durchschnittliche Teilchengrößenverteilung von etwa 1 bis etwa 120 μ m, beispielsweise etwa 3 bis etwa 60 oder etwa 60 bis etwa 90 μ m auf.

Ebenfalls zum Einsatz als weitere Art Füllstoffpartikel geeignet sind organische Füllstoffpartikel, die sich nicht ohne weiteres zu den wasserlöslichen oder wasserdispergierbaren Polymeren einordnen lassen. Hierzu zählen insbesondere feinvermahlene Kunststoffmehle, wie sie beim Recycling von Kunststoffen anfallen können. Insbesondere zählen hierzu Kunststoffmehle, wie sie aus der Feinvermahlung von hochvernetzten elastomeren oder duromeren Polymeren erhältlich sind. Ein Beispiel hierfür ist Gummimehl wie es beispielsweise durch Feinvermahlung von Autoreifen entsteht.

Wenn die erfindungsgemäße Zubereitung Anteile der weiteren Art Füllstoffpartikel, einzeln oder als Gemisch aus zwei oder mehr davon, aufweist, dann beträgt das Gewichtsverhältnis von REA-Gipspartikeln zu Füllstoffpartikeln der weiteren Art etwa 1:1000 bis etwa 1000 zu 1. Gute Ergebnisse lassen sich beispielsweise erzielen, wenn das Gewichtsverhältnis von REA-Gipspartikeln zu Füllstoffpartikeln

der weiteren Art etwa 1:10 bis etwa 10 zu 1, insbesondere etwa 5:1 bis etwa 1:5 beträgt.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung weist der Füllstoffanteil in der Zubereitung mindestens etwa 0,5 Gew.-%, insbesondere mindestens etwa 1 Gew.-% REA-Gipspartikel auf. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung liegt der Anteil an REA-Gipspartikeln bei mindestens etwa 10 Gew.-% oder mindestens etwa 20 Gew.-%. Gute Ergebnisse werden auch mit Anteilen an REA-Gipspartikel von mindestens etwa 30, 40 oder 50 Gew.-% oder darüber, beispielsweise etwa 60 bis 80 Gew.-% oder mindestens etwa 90 Gew.-%, erzielt.

Die erfindungsgemäße Zubereitung enthält in einer bevorzugten Ausführungsform mindestens etwa 20 Gew.-% Füllstoffpartikel (REA-Gipspartikel oder weitere Füllstoffpartikel oder deren Gemisch). Es ist ebenso möglich einen höheren Anteil an Füllstoffpartikeln zuzugeben, beispielsweise etwa 30, 40 oder 50 bis 99 Gew.-%, beispielsweise etwa 60 bis 90 Gew.-%.

Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen können als anwendungsfertige wäßrige Dispersion vorliegen, d.h., sie können das wasserlösliche oder wasserdispergierbare Polymere oder das Gemisch aus zwei oder mehr solcher Polymeren und den Füllstoffen zusammen mit Wasser enthalten. Es ist im Rahmen der vorliegenden Erfindung jedoch ebensogut möglich, daß die erfindungsgemäße Zusammensetzung kein Wasser oder nur wenig Wasser enthält, d.h., beispielsweise als trockenes Pulver oder als Paste mit geringem Wassergehalt vorliegt. Es ist im Rahmen der vorliegenden Erfindung ebenfalls möglich, daß die erfindungsgemäße Zubereitung als wasserfreie Paste vorliegt, wobei zur Erzeugung der pastösen Eigenschaften eine nicht-wäßrige Flüssigkeit, beispielsweise ein Lösemittel oder ein sonstiger Bestandteil der erfindungsgemäßen Zubereitung eingesetzt wurde. Solche Pulver oder Pasten sind beispielsweise dann von Vorteil, wenn dem Anwender die Zubereitung einer zur Anwendung bestimmten wäßrigen Dis-

persion selbst überlassen werden soll. In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung liegt die erfindungsgemäße Zubereitung als Pulver (Redispersionspulver) vor.

Werden im Rahmen der vorliegenden Erfindung REA-Gipspartikel als Füllstoff eingesetzt, so ist darauf zu achten, daß die Stabilität der verwendeten Polymer-dispersion gegenüber Calciumionen getestet wird. Gegebenenfalls muß die Stabilisierung in einem solchen Fall durch Zugabe eines weiteren Emulgators oder Dispergators oder eines Gemisches aus zwei oder mehr Emulgatoren oder Dispergatoren wieder hergestellt bzw. verbessert werden.

Neben dem oder den Polymeren und den Füllstoffpartikeln kann die erfindungsgemäße Zubereitung noch weitere Inhaltsstoffe aufweisen. Wenn die erfindungsgemäße Zubereitung in bereits anwendungsfähigem Zustand sein soll, so kann die erfindungsgemäße Zubereitung Wasser enthalten. Je nach Art der vorhandenen Anwendung der erfindungsgemäßen Zubereitung, kann die Wassermenge zwischen etwa 0 und 49 Gew.-% variieren.

Grundsätzlich geeignet sind Wassergehalte (bezogen auf die gesamte Zubereitung) von etwa 0 bis 49 Gew.-%.

Zusätzlich zu den genannten Bestandteilen kann die erfindungsgemäße Zusammensetzung noch einen oder mehrere weitere Zusatzstoffe enthalten.

Als weitere Zusatzstoffe eignen sich beispielsweise Emulgatoren, Dispergatoren, Stabilisatoren, Entschäumer, Antioxidantien, Photostabilisatoren, Pigmentverteiler und dergleichen.

Ebenfalls Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung einer Zubereitung enthaltend ein wasserlösliches Polymeres oder ein wasserdispergierbares Polymeres, oder deren Gemisch, und REA-Gipspartikel mit einer Teilchengröße

x50 von 13 bis 500 μm (gemessen mit Sympatec Helos H0720 in Isopropanol) oder ein Gemisch von REA-Gipspartikeln und mindestens einer weiteren Art anorganischer Füllstoffpartikel, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens ein wasserlösliches Polymeres oder mindestens ein wasserdispergierbares Polymeres, oder ein Gemisch aus zwei oder mehr davon, oder eine wäßrige Dispersion enthaltend eines oder mehrere solcher Polymeren, mit REA-Gipspartikeln mit einer Teilchengröße x50 von 13 bis 500 μm (gemessen mit Sympatec Helos H0720 in Isopropanol) oder einem Gemisch von REA-Gipspartikeln und mindestens einer weiteren Art anorganischer Füllstoffpartikel sowie gegebenenfalls mit Wasser und einem oder mehreren weiteren Zusatzstoffen in einem oder mehreren Mischschritten in beliebiger Reihenfolge und beliebigen zeitlichen Abständen zwischen einzelnen Mischschritten, vermischt wird.

Die Erfindung wird durch die Zeichnung näher erläutert. Die Zeichnung zeigt

- Als Fig. 1 eine elektronenmikroskopische Aufnahme von REA-Gips, der eine granulare bis stäbchenförmige Partikelform aufweist,
- Als Fig. 2 die Größenverteilung der Füllstoffpartikel eines beispielhaft als Füllstoff eingesetzten REA-Gipses.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung von REA-Gipspartikeln mit einem Wert x50 der Teilchengrößenverteilung von 13 bis 500 μm (gemessen mit Sympatec Helos H0720 in Isopropanol) zur Herstellung von Oberflächenbeschichtungen, Spachtelmassen, Dichtungsmassen, Klebstoffen oder Formkörpern mit einem Gehalt an wasserlöslichen oder wasserdispergierbaren Polymeren.

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung weisen die REA-Gipspartikel einen Wert x50 für die Teilchengrößenverteilung von 30 bis 250 μm auf.

Ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung eines Gemischs anorganischer Füllstoffpartikel, enthaltend REA-Gipspartikel mit einem Wert x50 für die Teilchengrößenverteilung von 30 bis 250 μm und mindestens eine weitere Art anorganischer Füllstoffpartikel, als Füllstoff in Polymerdispersionen.

Die Erfindung wird nachfolgend durch Beispiele näher erläutert.

Beispiele:

Beispiel 1: Elastizität von Dispersionsklebstoffen

Erfindungsgemäße Zusammensetzungen zeigen beim Einsatz als Dispersionsklebstoff ein gutes Dehnverhalten

17

Rezeptur:

Acrylatdispersion (z.B. Acronal® DS 3518, Fa. BASF) 55 g

Pigmentverteiler (z.B. Pigmentverteiler A, Fa. BASF) 2 g

Füllstoffe:

A: feiner Calcitfüllstoff (z.B. Omyacarb 5GU, Fa. Omya, D50-Wert 6 μm)

B: ungemahlener REA-Gips (z.B. Fa. Rethmann, D50-Wert 40 μm)

C: gemahlener Naturgips (z.B. Alabaster Brilliantweiß, Fa. Börgardts, D50-Wert 11 μm)

D: grober Calcitfüllstoff (z.B. 50/50-Mischung Omyacarb 130 AL/Omyacarb 40 GU, Fa. Omya, D50-Wert (Mischung) 88 µm)

		Gewich	tsgleicl	her Füll	stoffausta	usch	
	Fülls	toffmisc	hung		max.	Dehnung	Bruch-
					Kraft	bei max.	dehnung
					[kN/mm²]	Kraft [%]	[%]
A [%]	A [g]	B [g]	C [g]	D [g]			
0	0	84		-	0,01	260	2840
50	42	42	-	-	0,02	680	1060
100	84	0	-	-	0,03	190	830
0,02	0	-	84	-	0,02	90	1050
0,03	42	-	42	-	0,03	140	900
100	84	-	0	-	0,03	190	830
0	0	-	-	125	0,01	420	2330
20	25	-	-	100	0,02	390	1500
50	62,5	-	-	62,5	0,02	340	1250
80	100	-	-	25	0,03	280	780
100	125	-	-	0	0,03	130	630

Beispiel 2: Volumenschwund bei Spachtelmassen in Abhängigkeit von der Füllstoffzusammensetzung

Optische Beurteilung

Rezeptur:

Styrolacrylatdispersion (z.B. DL 345, Fa. Dow Latex) 110 g

Pigmentverteiler (z.B. Pigmentverteiler A, Fa. BASF) 4 g

Füllstoff: 250g bzw. 90 ml

Füllstoffeinsatz jeweils in 50- oder 100%igem volumen- oder gewichtsgleichem Austausch zu Füllstoff A (optische Bewertung: -)

A: feiner Calcitfüllstoff (z.B. Omyacarb 5GU, Fa. Omya, D50-Wert 6 μm)

B: ungemahlener REA-Gips (z.B. Fa. Rethmann, D50-Wert 40 μm)

C: gemahlener Naturgips (z.B. Alabaster Brilliantweiß, Fa. Börgardts, D50-

Wert 11 µm)

D: grober Calcitfüllstoff (z.B. 50/50-Mischung Omyacarb 130 AL/Omyacarb 40 GU, Fa. Omya, D50-Wert (Mischung) 88 µm)

E: ungemahlener REA-Gips (z.B. Fa. ProMineral, Nr.1, D50-Wert 36 μm)

F: ungemahlener REA-Gips (z.B. Fa. ProMineral, Nr.2, D50-Wert 96 μm)

G: mittelgrober Calcitfüllstoff (z.B. Omyacarb 40 GU, Fa. Omya, D50-Wert 44 μm)

- +: kein sichtbarer Volumenschwund, keine Rißbildung
- ±: leichter Volumenschwund/Rißbildung
- -: deutlicher Volumenschwund/Rißbildung

	Gewichtsgleich tau	n r Füllstoffaus- isch	Volum ngleich r Füllstoffaus- tausch		
Füllstoff =	50 Gew% X	100 Gew% X	50 Vol% X	100 Vol% X	
В	±	+	. -	±	
С	±	±	•	-	
D	-	-	•	-	
E	-	+	-	+	
F	+	+	+	+	
G	-	-	-	-	

Beispiel 3: Zugscherfestigkeit (Holz/Holz-Verklebungen) und Viskositätsverhalten von Dispersionsklebstoffen

Rezeptur:

Styrolacrylatdispersion (z.B. DL 345, Fa. Dow Latex) 110 g

Pigmentverteiler (z.B. Pigmentverteiler A, Fa. BASF) 4 g

Füllstoffe:

A: feiner Calcitfüllstoff (z.B. Omyacarb 5GU, Fa. Omya, D50-Wert 6 μm)

B: ungemahlener REA-Gips (z.B. Fa. Rethmann, D50-Wert 40 μm)

C: gemahlener Naturgips (z.B. Alabaster Brilliantweiß, Fa. Börgardts, D50-Wert 11 µm)

D: grober Calcitfüllstoff (z.B. 50/50-Mischung Omyacarb 130 AL/Omyacarb 40 GU, Fa. Omya, D50-Wert (Mischung) 88 μm)

WO 00/29473 PCT/EP99/08645

		Gewich	tsgleic	her Füll:	stoffaustausch	
	Fülls	toffmisc	hung		Zugscherfe- stig-keit	Viskosität [Skalenteile]
					[N/mm²]	[OKGIOMO]
A [%]	A [g]	B [g]	C [g]	D [g]		
0	0	250	-	-	2,1	100
50	125	125	-	-	4,7	38
100	250	0	-	-	2,7	210
0	0	-	250	-	3,7	100
50	125	-	125	-	3,0	94
100	250	_	0	-	2,7	210
0	0	-	-	250	3,1	36
20	50	-	-	200	3,2	41
50	125	-	-	125	3,8	39
80	200	-	-	50	2,9	135
100	250	-		0	2,7	210

Beispiel 4: Zugscherfestigkeit (Holz/Holz-Verklebungen) und Viskositätsverhalten von Dispersionsklebstoffen mit einem Gehalt an REA-Gips
unterschiedlicher Teilchengrößenverteilung

Rezeptur:

Styrolacrylatdispersion (z.B. DL 345, Fa. Dow Latex) 110 g

Pigmentverteiler (z.B. Pigmentverteiler A, Fa. BASF) 4 g

Füllstoffe:

A: feiner Calcitfüllstoff (z.B. Omyacarb 5GU, Fa. Omya, D50-Wert 6 μm)

E: ungemahlener REA-Gips (z.B. Fa. ProMineral, Nr.1, D50-Wert 36 μm)

F: ungemahlener REA-Gips (z.B. Fa. ProMineral, Nr.2, D50-Wert 96 μm)

G: mittelgrober Calcitfüllstoff (z.B. Omyacarb 40 GU, Fa. Omya, D50-Wert 44 µm)

		G wich	ntsgleic	her Füll	stoffaustausch	
	Fülls	toffmisc	Zugscherfe- stig-keit [N/mm²]	Viskosität [Skalenteile]		
A [%]	A [g]	E [g]	F [g]	G [g]		
0	0	250	-	-	2,2	90
20	50	200	-	-	2,9	37
50	125	125	-	-	3,5	27
80	200	50	-	-	3,4	43
100	250	_ 0	-	-	2,7	210
205	0	-	250	-	1,1	120
164	50	-	200	-	1,6	60
102	125	-	125	-	2,7	19
41	200	-	50	-	4,3	42
0	250	-	0	-	2,7	210
0	0	-	-	250	3,4	38
20	50	-	-	200	3,5	45
50	125	-	-	125	3,1	56
80	200	-	-	50	2,5	80
100	250	_	-	0	2,7	210

Patentansprüche

- Zubereitung, enthaltend ein wasserlösliches Polymeres oder ein wasserdispergierbares Polymeres, oder ein Gemisch aus zwei oder mehr davon, und Füllstoffpartikel, wobei als Füllstoffpartikel Gipspartikel aus Rauchgasentschwefelungsanlagen (REA-Gipspartikel) mit einem Wert für die Teilchengrößenverteilung x50 von 13 bis 500 μm (gemessen mit Sympatec Helos H0720 in Isopropanol) enthalten sind.
- Zubereitung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Wert für die Teilchengrößenverteilung x50 der REA-Gipspartikel 30 μ m bis 250 μ m beträgt.
- Zubereitung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie REA-Gipspartikel im Gemisch mit mindestens einer weiteren Art Füllstoffpartikel enthält.
- 4. Zubereitung nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß als weitere Art Füllstoffpartikel anorganische Füllstoffpartikel ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Kreide (CaCO₃), Titandioxid, Bariumsulfat, Quarzmehl, Kieselgel, Dolomit oder Kaolin, oder ein Gemisch aus zwei oder mehr davon, enthalten sind.
- Zubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß als wasserlösliches oder wasserdispergierbares Polymeres ein Polymeres ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Polyurethanen, Polyacrylaten, Polymethacrylaten, Polyvinylestern, Polystyrolen, Polybutadienen, Polyamiden, Polyestern, Polyvinylchloriden, Ethylen-Vinylacetat Copolymeren (EVA), Styrol-Butadien-Copolymeren (SBR), Styrol-Acrylnitril Copolymeren (SAN), Styrol-Acrylsäureester Copolymeren, oder ein Gemisch aus zwei oder mehr davon, enthalten ist.

- 6. Zubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß sie mindestens 40 Gew.-% Füllstoffpartikel enthält.
- Zubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß 50 bis 99 Gew.-% REA-Gipspartikel oder eines Gemischs enthaltend REA-Gipspartikel und mindestens eine weitere Art anorganischer Füllstoffpartikel, 1 bis 50 Gew.-% Polymeres, 0 bis 49 Gew.-% Wasser und 0 bis 49 Gew.-% weitere Zusatzstoffe enthalten sind.
- Verfahren zur Herstellung einer Zubereitung enthaltend ein wasserlösliches 8. Polymeres oder ein wasserdispergierbares Polymeres, oder deren Gemisch, und REA-Gipspartikel mit einer Teilchengröße x50 von 13 bis 500 μm (gemessen mit Sympatec Helos H0720 in Isopropanol) oder ein Gemisch von REA-Gipspartikeln und mindestens einer weiteren Art anorganischer Füllstoffpartikel, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens ein wasserlösliches Polymeres oder mindestens ein wasserdispergierbares Polymeres, oder ein Gemisch aus zwei oder mehr davon, oder eine wäßrige Dispersion enthaltend eines oder mehrere solcher Polymeren, mit REA-Gipspartikeln mit einer Teilchengröße x50 von 13 bis 500 µm (gemessen mit Sympatec Helos H0720 in Isopropanol) oder einem Gemisch von REA-Gipspartikeln und mindestens einer weiteren Art anorganischer Füllstoffpartikel sowie gegebenenfalls mit Wasser und einem oder mehreren weiteren Zusatzstoffen in einem oder mehreren Mischschritten in beliebiger Reihenfolge und beliebigen zeitlichen Abständen zwischen einzelnen Mischschritten, vermischt wird.

- 9. Verwendung von REA-Gipspartikeln mit einem Wert x50 der Teilchengrößenverteilung von 13 bis 500 µm (gemessen mit Sympatec Helos H0720 in Isopropanol) zur Herstellung von Oberflächenbeschichtungen, Spachtelmassen, Dichtungsmassen, Klebstoffen oder Formkörpern mit einem Gehalt an wasserlöslichen oder wasserdispergierbaren Polymeren.
- Verwendung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß die REA-Gipspartikel einen Wert x50 für die Teilchengrößenverteilung von 30 bis 250 μm aufweisen.
- 11. Verwendung eines Gemischs anorganischer Füllstoffpartikel, enthaltend REA-Gipspartikel mit einem Wert x50 für die Teilchengrößenverteilung von 30 bis 250 μm und mindestens eine weitere Art anorganischer Füllstoffpartikel, als Füllstoff in Polymerdispersionen.

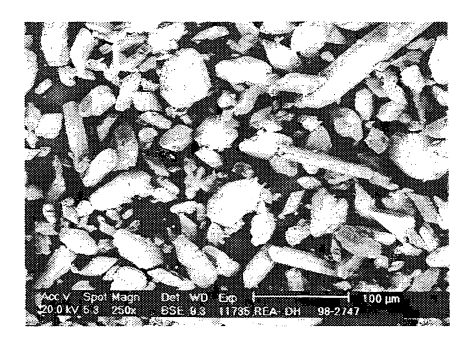
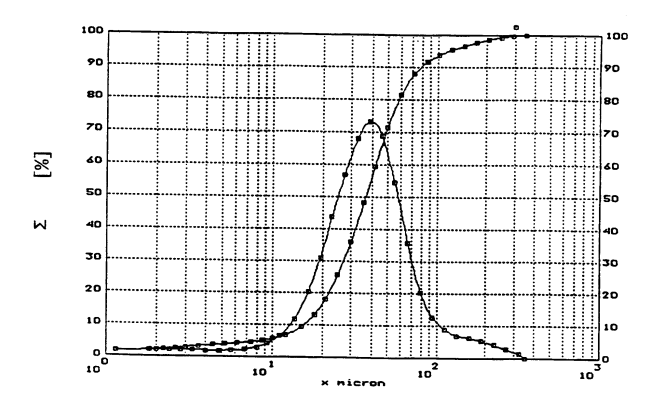
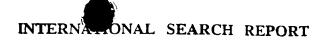


Fig. 1

Fig. 2







tml. .ional Application No PCT/EP 99/08645

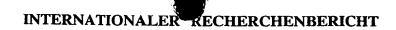
			- 1017 - 1 33/	, 00043
A CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C08K3/30			
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	eation and IPC		
	SEARCHED			
Minimum do IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classificat COSK	don symbols)		
Documentar	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are incl	uded in the fields se	parched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data be	ase and, where practical	, search terms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages		Relevant to claim No.
A	DE 41 34 550 A (GIPS SCHUELE STI; FRAUNHOFER GES FORSCHUNG (DE)) 22 April 1993 (1993-04-22) examples 1,2 claims 1-8	FTUNG		1-11
A	DE 195 43 886 A (FRAUNHOFER GES 28 May 1997 (1997-05-28) examples 1-3 claims 1-3	FORSCHUNG)		1–11
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family	members are listed	In annex.
° Special ca	therentee of other documents :		 	
"A" docum- conside "E" earlier filing of "L" docum- which etatio "O" docum- other "P" docum- later ti	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	cited to understar invention "X" document of partic carnot be consid involve an invent "Y" document of partic carnot be consid document is com ments, such com in the art. "&" document membe	nd not in conflict with not the principle or the sular relevance; the cered novel or canno we step when the de- cular relevance; the cered to involve an in- bined with one or m bination being obvior r of the same patent	the application but every underlying the claimed invention to considered to courset its taken alone claimed invention eventive step when the ore other such docu-
	actual completion of the international search March 2000	Date of mailing of	the international se	ercn report
	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer		
	NL - 2280 HV Rijewijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fay: (+31-70) 340-3914	Siemens	s Т	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

In .tional Application No PCT/EP 99/08645

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
DE 4134550	A	22-04-1993	AT 133151 T CA 2120702 A DE 59205127 D WO 9308142 A EP 0608304 A US 5852063 A	15-02-1996 29-04-1993 29-02-1996 29-04-1993 03-08-1994 22-12-1998
DE 19543886	Α	28-05-1997	NONE	همین <u>به بین پیر</u> د بین از این از این از این





Int .tionales Aldenzeicher PCT/EP 99/08645

A KLASSI IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C08K3/30		
Nach der In	ternationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	stilkation und der IPK	
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 7	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationesystem und Klassifikationesymbol C08K	e)	
Recherchler	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	welt diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	er Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
A	DE 41 34 550 A (GIPS SCHUELE STIF ;FRAUNHOFER GES FORSCHUNG (DE)) 22. April 1993 (1993-04-22) Beispiele 1,2 Ansprüche 1-8	TUNG	1–11
A	DE 195 43 886 A (FRAUNHOFER GES F 28. Mai 1997 (1997-05-28) Beispiele 1-3 Ansprüche 1-3	ORSCHUNG)	1-11
L entr	ttere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	Siehe Anhang Patentfamille	
"A" Veröffe aberr "E" älteres Anme "L" Veröffe schela ander soll o ausge "O" Veröffe eine I	entlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen sidede in vereitentlicht westen jet	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätedatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidert, sondem nu Erfindung zugrundellegenden Prinzipe Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bede kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Beder veröffentlicher Tätigkeit beruhend betr "Y" Veröffentlichung von besonderer Beder kann nicht als auf erfinderischer Tätig werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann" a. Veröffentlichung, die Mitglied derselber Absendedatum des internationalen Re	t worden let und mit der ir zum Verständnie des der oder der ihr zugrundeilegenden utung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf achtet werden utung; die beanspruchte Erfindung reit beruhend betrachtet t einer oder mehreren anderen i Verbindung gebracht wird und in aheilegend ist in Patentfamilie ist
1	l. März 2000	13/03/2000	
Name und	Postanachrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2290 HV Rijawijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 851 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3018	Bevollmächtigter Bedlensteter Siemens, T	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Jonales Aktenzeichen
PCT/EP 99/08645

im Recherchenbericht Ingeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 4134550 A	22-04-1993	AT 133151 T CA 2120702 A DE 59205127 D WO 9308142 A EP 0608304 A US 5852063 A	15-02-1996 29-04-1993 29-02-1996 29-04-1993 03-08-1994 22-12-1998
DE 19543886 A	28-05-1997	KEINE	

Formblett PCT/ISA/210 (Anhang Patentlemilie)(Juli 1992)

•